

Declaración

Reglamento UE 2017/745 – Artículo 22

Nox Medical

Katrinartuni 2, IS-105, Reikiavik, Islandia

confirma que los sistemas y kits para procedimientos enumerados a continuación se han elaborado de acuerdo con lo dispuesto en el artículo 22, «Sistemas y kits para procedimientos», del Reglamento UE 2017/745 sobre los productos sanitarios.

Sistemas/kits para procedimientos examinados:

- Nox RIP Belts and Cannula Kit, s – S/M/L (ATC1SKIT1)
- Nox RIP Belts and Cannula Kit, s - M (ATC1SKIT2)

UDI básico del sistema/kit para procedimientos

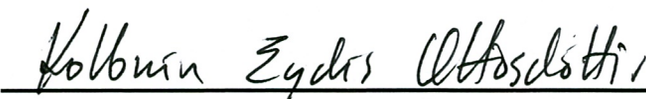
- 1569431111NOX_ATCKITTM
- 1569431111NOX_ATCKITTM

La compatibilidad de los productos/dispositivos es conforme con las instrucciones del fabricante y se ha actuado con arreglo a dichas instrucciones.

El sistema/kit para procedimientos se ha embalado incluyendo la información correspondiente necesaria para los usuarios, incorporando la información suministrada por el fabricante de los productos que forman parte de este sistema/kit para procedimientos, según corresponda.

Se ha confirmado la compatibilidad de los productos/dispositivos con métodos adecuados de control interno, verificación y validación.

Las actividades de fabricación del sistema/kit para procedimientos se han sometido a procedimientos internos en Nox Medical, que dispone de un sistema de gestión de calidad certificado según ISO 13485:2016.



Kolbrún Eydís Ottósdóttir

Directora de cumplimiento normativo de Nox Medical